English translation of the relevant part of JP-A-54-138115

Publication date: October 26, 1979

"The present invention relates to an anticancer agent containing a novel yeast glucan as an effective component.

More particularly, the present invention relates to the anticancer agent containing the yeast glucan which is soluble in hot water at a temperature of 75°C or higher and in alkali solutions of pH 9.5 or greater, but not soluble in water.

The yeast glucan maintains its effectiveness as an anticancer agent even in the form of a water-soluble carboxy alkyl derivative."

四日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54—138115

 Int. Cl.² A 61 K 35/72 識別記号 ADU

30日本分類 30 A 32 30 H 52

庁内整理番号 6617-4C

砂公開 昭和54年(1979)10月26日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

9 制癌剂

20特

昭53-45143

砂出

昭53(1978)4月17日

79発 明 北村勲平 者

高崎市石原町3703番地の5

明 個発 者 白須由治

高崎市宮原町11番地 B-404

包出 人 麒麟麥酒株式会社

東京都渋谷区神宮前6丁目26番

個代 理 人 弁理士 猪股清

外2名

特許請求の範囲

発明の名称

下記の物性値で特定される熱水およびアルカ リ水溶液に可磨かつ水に不廃の酵母グルカンを有 効成分とする、制癌剤。

(1)元素分析

Ç 3 9.1

٥

灰分

(2) 分子量

ゲル戸過法による平均分子量は 80,000 ~ 120.000 である。

(3)融点(分解点)

一般に多糖類にあつては融点は認められな いが、270で付近で完全に炭化する。

(4)比賴光度

/字打正

 $(\alpha)_{D}^{24} = 20 \sim -14^{\circ} (0 = 0.5\%, 9)$ スルホキシド中)

(5)紫外部吸収スペクトル

整名な吸収は認められない(第1図)。

(6)赤外療吸収スペクトル

890 cm 1 に 月 - 型のグリコンド結合に特有 た吸収が認められる(第2図)。

(7) 格剤に対する格無性

常器の水に不蓄。熱水(75で以上)に可溶。 アルカリ水溶液(pH 9.5以上)に可溶。メ タノール、エタノール、エーテルおよびアセ トンに不蓄。ジメチルスルホキシドに可容。 90%線酸に可密。

(B) 星色反応

アンスロン反応、モーリッシュ反応に対し

ニンヒドリン反応、ピウレット反応、キサ ントプロテイン反応、エルリンモルガン反応、 ジフエニルアミン反応に対して酸性。



特開昭54-138115(2)

(9)塩蒸性、酸性、中性の別 水懸攪液は中性。

の物質の色

白色。

如標の組成

100 % グルコースよりなる。

03 糖の約合模式

斜特異的性質

本物質の水性悪病液を75 C以上に加熱すると密核となり、これを特知するとグル化模面する。グル化は熱可逆的である。

2. 酵母グリカンが水溶性のカルボキシアルキル 誘導体の形である、特許請求の範囲第1項記載 の制癌剤。

発明の詳細な説明

(1) 発明の背景

い」とされている(前記「蛋白質、核酸、酵素」 第15巻、1464頁、1970年、参照)。このような酵母グルカンも例アルカリ加熱処理すると水 に可俗性のものとなるもののようであるが特公昭 昭47-15712号公報参照)、そのような数し い処理にずれば酵母グルカンはかなりの変性を受けていると考えられる。

一方、8-1,3-グルコンド組合を主体とする多糖の他の例として、カードランかある(FAG分子 J 第16巻、1197頁、1967年)。カードランは加熱映劇性であつて、その水ᢝ凋散を加熱することによつてゲル化し、そのゲルは熱不可逆性を有している。

ある枝の細関の培養によつて寒天桜多郷が生産されることが知られている(特公昭 52-1278 8 号公報)。しかし、その場合の多種はグルカンではないばかりではなく水溶性である。

最近に到り、酵母園体を低級度の担子館由来酵母細胞膜溶解酵素で処理したのち、強体から熱水抽出法により高粘度多類類を分離回収したことが

技術分野

本発明は、新規な多糖を有効成分とする創癌剤 に映する。さらに具体的には、本発明は、新規な 酵母グルカンを有効成分とする創癌剤に関する。

免行技術

舞母菌体より化学的処理によつて酵母グルカン を調製する方法は公知である(たとえば、「ジャ ーナル・オブ・ケミカル・ソサイアティー

(Journal of Chemical Society)」3862 質、1858年、および、「蛋白質、核酸、酵素」第15 巻、1463。質、1970年)。 この場合の化学的 処理は主としてアルカリ水溶液による酵母菌体の 処理からなり、アルカリ可溶性部分を溶解解による で発 なり、アルカリ可溶性の がいる でいる でいる できる と共に常温の水にも 熱水にも できると 従って、 野母グルカンは ター1 ,3 ーグルコント 結合を主体とする 多糖で、 ロードで呈色しない。 他の多糖とは異なり、水にもアルカリにも溶け

報告された(日本農芸化学会昭和53年度大会開復 要管集、第92頁(課度番号 2 H - 4))。報告された ところによればこの多額はグルカンを主成分とす るものであるとのことであり、また高粘度多標類 とされているところから、この多糖は水容性であ ることが示唆される。

ある種の酵母グルカンが制癌作用を有することは公知である(キャンサー・リサーチ(Oancer Research)、 第23巻、201 頁、(1963))。また、 前配の水路性グルカン (特公略 47-15712号公報)も抗腫病性を有するとされている。さらにまた、酵母からの水溶性マンナンが制癌作用を有することも知られている(抗酸菌病研究雑誌、第24巻、第4号、307頁(1972))。

一方、担子菌由来のグルカンをα-ハロゲン債 換脂肪缺乏だはその誘導体と反応させて、水が性 かつ抗腫瘍性のカルボギシアルギル化グルカンを 製造することが知られている(特公昭48-37590 号公報、創紀抗酸銀網研究難筋)。

(1)発明の概要

母旨

本発明は、新規を酵母グルカンを有効成分とする制癌剤に関する。

すなわち、本発明による制機剤は、75 ℃以上の 熱水に可能、pH 9.5 以上のアルカリ水溶液に可熔 および水に不解の酵母グルカンを有効成分とする ものである。

干記の物性低で特定される熱水およびアルカサ 水俗校に明保かつ水に不称の簡単ダルカンを有効 成分とするものである。

この酵母グルカンは水原性のカルポキシアルキ ル酵調体の形であつても制癌作用を有する。

効果

....

本発明で有効成分とする酵母グルカンが新規物質であるところより、その制価作用も未知であった。この酵母グルカンが制無作用を有するということは予測可能なことではない。何故ならば、グルカン、特に B-1,3-グルカンであつても制能作用を特たないものがいくつも存在するからで

alkyl

(3) 融点(分解点)

一般に多糖類にあつては融点は認められないが、210℃付近で完全に炭化する。

(4: 比於光度

 $(a)_{D}^{24}$ - 20~-14° (C=0.5 多、 ジメチルスルホキンド中)

- (5) 紫外郡敦収スペクトル 者名な敦収は酩められない(第1回)。
- (6) 赤外級吸収スペクトル 890 cm⁻¹ に β - 型のグリコミンド結合 に特有左吸収が認められる(栗 2 図)。
- (7) 容剤に対する溶解性

常温の水に不啓。熱水(75 C以上)に可容。アルカリ水溶液(pH 9.5以上)に可溶。メタノール、エタノール、エーテルおよびアセトンに不溶。 ジメテルスルホキシドに可溶。 90 多酸銀に可溶。

なお、本発射酸母グルカンの水に対する 溶解度の温度依存性は、下記の通りである。 これは、本発明酵母グルカンの 0.5 多水 騒 特開昭54-138115(3)

ある(たとえばパキマン(ネイチャー(Nature)、 第 2 2 5 巻、第 5 2 3 6 号、 9 4 3 頁(1 9 7 0) 称則))。

本発明で対象とする酵母グルカンは熱水可溶という特異的な性質を有するが、常限の水には不溶である。このような酵母グルカンをその水俗性カルボ中シアルギル誘導体に変換しても、この酵母グルカンの刺籍作用は維持される。

(11) 発明の具体的な説明

1. 酵母グルカン

本発明による原母グルカンは、精製したも の(詳細後記)について下記の性質を有する。

(1) 光紫分析

o	3 9.1 %
н	5.7 %
o	5 4.9 %
灰分	0.3 %

(2) 分子會

ゲル河過法による平均分子量は50000~ 120000である。



個液を下記の各温度で10分間保持して、ケ ルカンの溶解性を被討して得たものである。

進度(モ)	容胖性
6.6	_
7 0	-
7 5.	+
. 8 0	++
8 5	.++

- - 不肉
 - + かすかに熔解
- ++ 完全に溶解

また、本発明酵母グルカンの水に対する 窓解度の pH 依存性は下記の通りである。 これは、下記の pH の溶液に 0.5 %になるよ うに本発明酵母グルカンを懸濁させて攪拌 し、室區 3 時間放置後、満心分離により固 液分離し、上澄液の糖含量をフェノールー 硫酸法により測定して得たものである。

特開昭54-138115(4)

(11) 糖の組成

100 # グルコースよりなる。

00 顔の新合様式

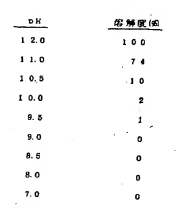
β-1,3-グルカナーゼにより分解されることから、主としてβ-1,3-グルコンド紹合である。

(13) 特異的性質

本物質の水性機関液を75 で均上に加熱すると溶液となり、これを冷却するとゲル化 凝固する。ゲル化は熱可逆的である。

本発明による傑母グルカンは常温の水に不容である。しかし、これに α ーハログン 遺換 脂肪族敏 または その終導体を 反応させて、 カルボギンアルキル化誘導体にすれば、 水溶性 と なる。 水溶性誘導体に変換しても、 酵母グルカンとしての生理活性は維持されている。

添餅栗1図は、本発明で使用する酵母グルカンの2.4 多前性ソーダ水溶液中の紫外線吸収スペクトルを模写したものである。乗2図は本発明で使用する酵母グルカンの赤外線吸



(B) 星色反応

アンスロン反応、モーリツシュ反応に対 して勝性。

ニンヒドリン反応、ビウレツト反応、キ サントプロテイン反応、エルソンモルガン 反応、ジフエニルアミン反応に対して触性。

- (9) 塩素性、酸性、中性の別 水懸濁液は中性。
- (10) 特別の色 白色。



「収スペクトルを模写したものである。

2. 酵母グルカンの調製

(1) 原料

酵母制胞膜を有する原料が一般に使用される。酵母細胞膜原料の一例は酵母関体であり、他の一例は酵母の有価物油出費強である。抽出到底には、酵母エキス抽出機像、核酸抽出機液、グルタチオン抽出残値その他がある。

酵母関体は生態体でも使用可能であるが、 酸素作用を受けやすくするため子め無処理 したものが留すしい。熱処無は50~80 C標 度、好きしくは60~70 C標度、の限度で3 ~60分間、好きしくは5~20分間、菌体を 水性スラリー状態で加熱することからなる。

酵母の酵母エキス抽出残瘡は抽出工程から得られたままのものを使用することができるが、テじめアルカリ処理をしたものが好ましい。酵母グルカン収量が増大するからである。アルカリ処理は、抽出機液をPH



10以上、好ましくは pH 12~13、 のアルカリ 水溶液中で、5~40 C 程度の器度、好ましくは 量温付近で5~120 分間程度、好ましくは 5~60分間程度、惰拌することからなる。

酵母細胞膜原料は、上配のような前処理とは別にあるいは同時に、あるいは解素反応等において酵素作用の促進物質である水 似性無碳酸塩もしくは8日化合物、例えば 2 - メルカプトエタノール、システィン等、 による処理に脚させることが好ましい。こ の処理は上記のような処理と同時に行なう ことが便利である。

酵母としては酵母制胞腺溶解酵素により溶解され得る酵母品種のすべてを使用することができる。例えば、具体的にはサッカロマイセス(Saocharomyces) 腹つの酵母、その他、いわゆるパン酵母、ビール酵母、情糖酵母等がある。

(2) 除母細胞原幹解酶集

本発明方法に使用する酵母細胞膜溶解酵 紫はたとえばアースロバクター

(Arthrobacter)の生産する酵素(特公 昭47-32674号及び特公昭48-2790 号冬公報移照)及びオエルスコピア (Cerskovia)の生産する酵素(ジャーナル・オブ・パクテリオロジー、第111倍、 第821頁、1972年、J. W. Mann 6個) である。酵素は、少なくとも部分精製されたものが好ましい。具体的には、市販品と してアースロパクターの酵素である「ザイモリエイス」(債録開務)かある。

(3) 酵素反応

酵母細胞與原料の適当機能の水性融機液、たとえば5~30多態機能に、酵素を適当量 続加し、撹拌する。その際、酵素作用促進 物質として、前記の垂弧酸塩またはメルカ プトエタノール等をこの反応系に加えても 良い。反応虚度は使用酵素の作用範囲内の 適当値、たとえば20~60で、好ましくは30

特開昭54-138115(5) ~50 c、母度である。反応系の pH は 使用 酵素の選当値、たとえば 6.0~11.0 、 好ま しくは 7.0~1 0.0 、である。反応時間は使 用酵素量に依存する。通常、反応中に酵母 グルカンが遊離してくるために反応系の粘 庶上昇が認められるので、反応系の粘度が 最高に達した時に反応を中止するのが好ま しい。それ以上に過度に反応時間を延長す ると、酵母グルカンの遊分解が起つて収量 の低下をきたし、極端な場合には目的の雰 母グルカンを得ることができなくたる。 所 定の反応時間経過後、反応物を遠心分離そ の他の手段で不容物と可容物とに分離し、 不審物を良く水洗する。との不溶物を水に 懸燭し、系の pil を適当なアルカリ(たと えば水鈹化ナトリウム)で12以上に篩整し、 (あるいは、pB 12以上のアルカリ水溶液に 貞禄この不熔物を懸得し)、選当溫度、た とえば崑温、で5~20分間攪拌して毎母グ ルカンを溶解させ、差心分離、炉過等の手

設を用いて不容物を除去して、透明な溶液を得る。この溶液に積料下に適当な酸(たとえば塩酸)を添加して PB を ? ~ 9.0 に低下させると酵母グルカンが折出する。析出した酵母グルカンを水洗し、脱水、乾燥すれば、本発明の酵母グルカンが得られる。この機品について上記の溶解一析出操作を練返せば、精製品が得られる。

3. カルポキシアルキル化

グルカンのカルボキシアルキル化は公知で あり、補々の方法で行えばよい。

一例をあげると、像母グルカンをイソプロパノールに懸摘させ、高微度のアルカリ溶液、たとえば苛性ソーダ溶液、を加え、更に、ローハロゲン量換脂肪族酸(ハロゲンは塩素をよび臭素が特に適当であり、脂肪族酸はロマーロ。のもの、特に酢酸が適当である)またはその誘導体(たとえば、アルカリ金属ないしアンモニウム塩、エステルその他)を加えて20~60 で程度の温度で、1~4時間

程度機神しながら反応させればよい。反応後は、沈歳物を集め、水に溶解して PB を運当た軽(たとえば酢飯)で中和した後、不容物を除去し、エタノール等の有機溶解を加え、 沈歳物を集め、乾燥させる。

4. 制癌剂

(1) 鄉癌作用

服場としてザルコーマ 1 8 6 の腹水内細胞 1 0 0 万個を 6 d系雄性マウス皮下に接種し、翌日より隔日に本物質を 1 ~25 平/39 の投与量で腹腔内に10 回投与する。腫瘍細胞疾病 5 週間後に動物を別し、腫瘍を摘出して重量を御定し、対照群のそれと比較して、腫瘍発育阻止率を算出した。その結果によると、この投与量にて阻止率は70~80 9を示した。

この作用は、本物質のカルボキシメテル 化による水溶性誘導体においても失なわれ ない。

特期昭54-138175(6)

(2) 削型

前記の課母グルカンを有効成分とする本 発明の制無剤は、合目的的な任意の剤型の ありうる。酵母グルカンが粉末である合 には、散剤、選当な賦形剤による錠剤、板 体分散酸に分散させた被剤、その他が適当 である。酵母グルカンが水性ゲルである場 である。酵母グルカンが水性ゲルである場 合は、釆天状の剤型が可能であり、またこ の寒天状水性ゲルを胃酸崩壊性カブセルに 収容した剤型も可能である。

酵母グルカンが水溶性カルボキシアルキ ル化制導体の形の場合には、水溶液による 液剤が可能である。

本発明による制癌剤は、その剤型に応じ て経口、注射、経直腸その他合目的的な投 与想様により投与することができる。

(3) 投与量

具体的な投与量は病状、患者の状態その 他を考慮して医師が決定すべきであるが、 一般的にいえば1日当り20~200季/Kg 体重程度である。

(4) 急性毒性

الخراج

マウスによる急性毒性は、下記の通りである。

マウスは、dd 系雄性、 5 対令、体質 20 ~ 27 9 のものを用いた。投与経路は、経口 および腹腔内投与の二経路であつた。 本発 明佛母グルカン投与後、7 日間にわたつて 死亡の有無ならびに一般症状の勧察を行なった。 その結果、技術的に投与可能を最大 投与量においても全く死亡例は認められず、LD 10 は経口投与において 5,000 99/89以上、腹腔内投与において 3,000 99/89以上と推定された。

5. 実験例

(1) 酵母グルカンの製造

ビール開発の酵母エキス抽出残値 2009 を約1.5リントルの約1×の可性ソーダ溶 液に感測させ、窒陽で30分間攪拌發、亜像 酸ソーダ 23.69を瘀加溶解し、塩酸によ

色

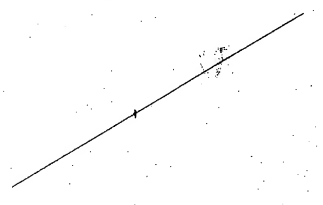
り pH 8.0 とし、全量を2リットルとした。 「ザイモリエイスー60000 (開品名)」 500時 を旅加し、38でで3時間撹拌した がら反応させた後、反応物を適心分離して、 不磨物を得た。不溶物を充分に水で洗浄後、 水に帰摘させ、8 Nの青柱ソーダ路液を用 いて pH 1 2.8とし、電温で10分間費拌径。 第心分離を行なつて、濁りのある上置液を 得た。上面液を珪集土を用いた炉過に付し、 得られた透明を距散を塩酸にて PH 8.0とし て鰐母グルカンを析出させ、遠心分離によ つてこれを集め、水で充分に洗浄し、再び 水に緩緩させる。 3 Nの町佐ソーダを用い で PH 13 として酵母グルカンを溶解させ。 還心分離により少量の不俗物を除去後、塩 飯により pH 8 として酵母ゲルカンを析出 させ、水で充分洗剤袋、水に鮎捌させ、10 分間煮沸し、撹拌しながら冷却し遠心分離によっ て鮮母グルカンを集め、災秘乾燥した。収 量は18.59であつた。

(2) カルボキシメテル化酵母グルカンの製造 上記のようにして得られる酵母グルカン 12gを320配のインプロバノールに懸得 させ、厳しく撹拌しながら30多質性ソーダ 裕度32㎡を添加し、更にモノクロル能線 14.4 9を徐々に添加し、40℃で2時間費 伴しながら反応させた。反応後、反応物を 幹慮し、上世版を捨て、水を 500 Wになる まで加え、良く撹拌して反応生成物を溶解した。 酢酸を用いてpH 6.8に 脚張し、 珪栗土伊迦 を行なつて、透明を更複を得た。更被に3 倍量のエタノールを加え、適心分離により 沈瀬物を集め、沈農物を水に溶解し、遠心 分離により少量の不溶物を除き、 8 倍量の エタノール及び少量の飽和食塩水を加えて 沈潔を生成させる。沈澱をガラス戸過器上 に集め、エタノール、エーテルで順次洗浄 後、乾燥させた。収量は13.69であつた。

(3) 粉络作用肽験

5 週令の dd 系施性マウスの左氟蹊部皮

下にザルコーマ180の腹水内細胞100万個を移植し、24時間後より連日10日間にわたり第1表に示す各案物を各投与量で1日1回腹腔内に投与した。なお動物は薬物投与群にそれぞれ1群10匹を、対照群には20匹を用い、集物は生母食塩水に懸濁もしくは溶解して投与し、対照群には向容量の生理食塩水を同様に投与した。腫瘍移植後、85日目に全動物を敷し、癌腫瘤を摘出して、その重量を測定した。結果を第1表に示す。



図面の簡単な説明

第1図は本発明で使用する酵母グルカンの紫外 練吸収スペクトル、第2図は本発明で使用する酵母グルカンの赤外線吸収スペクトル、をそれぞれ 模写したものである。

出顧人代達人 裙 股 精

特朗昭54-138115(7)

第1級 本発明物質の

倒癌作用

飲 料	投与量 (物/K9/日)	唐易增殖 阻止率(例)
酵母グルカン	0. 2	6 2. 6
	1. 0	7 5. 1
	Б. О	7 8.4
	2 6.0	7 8. 0
カルボキシメ	0. 2	4 6. 7
チル鰐導体	1.0	8 0.5
	5. O	7 B. 1
	2 5. 0	7 2.9
市版制癌剂。	0.2	6 3. 3
	1. 0	6 9. 8
	5. 0	7 2.5
•	2 5. 0	7 8. 7

カワラダケから得られたものといわれているもの

